# BEST AVAILABLE COPY

### PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

57-016817

(43) Date of publication of application: 28.01.1982

(51)Int.CI.

A61K 9/08 // A61K 31/34

(21)Application number: 55-092067

(71)Applicant: KAKEN PHARMACEUT CO LTD

(22)Date of filing:

05.07.1980

(72)Inventor: ISHII YUKIHISA

SAKAI YASUO GOTO TAKAO MASUDA KIYOSHI

#### (54) EYE DROP FOR ADJUSTING INTRAOCULAR PRESSURE

#### (57)Abstract:

PURPOSE: An eye drop for adjusting the intraocular pressure, prepared by incorporating a specifc benzofuran derivative salt with a specific preservative and hydroxypropyl methyl cellulose, and adjusting to a specified pH, having a high safety, stable for a long term, and effective for the remedy of increased intraocular pressure and glaucoma. CONSTITUTION: The titled eye drop prepared by incorporating 0.05W4.0W/V% ophthalmologically acceptable water-soluble salt of 2-acetyl-7-(2-hydroxy-3-isoprophlaminopropoxy)benzofuran (abbreviated to Befunolol) with 0.001W0.1W/V% benzalconium chloride or benzetonium chloride and 0.01W1.0W/V% hydroxypropyl methyl cellulose, and adjusting the pH to 5.0W8.0 by a buffer agent. The addition of the preservative and the hydroxypropyl methyl cellulose increases the transfer amount of the Befunolol into eyes and exhibits the intraocular hypotensive action even at a low concentration. The resultant eye drop is safe without side effects of local irritation, etc.

#### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

#### (19) 日本国特許庁 (JP)

# ⑫公開特許公報(A)

10 特許出願公開

昭57—16817

⑤Int. Cl.³A 61 K 9/08// A 61 K 31/34

識別記号 ABL

庁内整理番号 7057--4C 6408--4C ❸公開 昭和57年(1982)1月28日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 11 頁)

#### **匈眼圧調整用点眼液**

②特

願 昭55-92067

②出 願

願 昭55(1980)7月5日

⑫発 明 者 石井幸久

草津市木川町336番地の136

⑫発 明 者 坂井康夫

草津市東矢倉3丁目1番17号

⑫発 明 者 後藤孝夫

草津市東矢倉2丁目11番3号

⑩発 明 者 増田清

大津市一里山3丁目28番16号

⑪出 願 人 科研薬化工株式会社

東京都中央区日本橋本町4丁目

7番地

砂代 理 人 弁理士 朝日奈宗太

#### 明 細 書

#### 1発明の名称

眼圧觸整用点眼液

#### 2 特許請求の範囲

- 1 (A) 2 アセチルー7 (2 ヒドロキシー 8 - イソブロピルアミノブロポキシ)ベンソフランの眼科学的に許容しうる水溶性の塩を 0.05~ 4.0 W/V%、 (B) 塩化ベンザルコニウムまたは塩化ペンゼトニウムを 0.001 ~ 0.1 W/V%、(C) ヒドロキシブロピルメチルセルロースを 0.01~1.0 W/V%合有してなり、かつ緩衝剤で PHを 5.0 ~ 8.0 に関整してなる眼圧調整用点 限被。
- 2 (A) 成分の濃度が U.1~1.0W/V% である特許 請求の範囲第1項記載の点眼液。
- 3 (B) 成分の農度が 0.008 ~ 0.01W/V%である特許請求の範囲第1項記載の点限液。
- 4 〇成分の濃度が 0.1~0.5W/V% である特許

請求の範囲第1項記載の点眼液。

- 5 pHが 6.8 ~ 7.6 である特許請求の範囲第 1 項記載の点限液。
- 6 (A)成分が塩酸塩である特許請求の範囲第1 項記載の点服液。

#### 8 発明の詳細な説明

本発明は新規な限圧調整用点限液、とくに高 限圧症ないし緑内障の治療に有効な限圧調整用 点限液に関する。

客を増強することになる。これらのことからピロカルピン点版液にかわる高版圧症用ないし縁 内障用の販圧調整剤の開発が望まれている。

エピネフイリン点 服 被はこのような要望から 生れたものであるが、 この点 眼 液 も結膜充血、 眉毛部痛あるいはアレルギー性 眼 触結膜炎 など の創作用を有し、 ときには 散瞳による 眼圧上昇 を招くこともあり、 あまり用いられていない。 その他にも 表面 麻酔剤、 向精神剤などが 緑内障 眼 などの 眼 圧降 下をも たらす 薬剤として 臨床的 に 試みられているが、 いずれも 実用化にはいた つていない

製近になり β 受容体遮断剤がこの領域で有望 視さればじめ、 β 受容体遮断剤の1種で循環器 用楽として評価されつつある 2 ーアセチルーー ー(2 ーヒドロキシー 8 ーイソプロピルアミノ プロポキシ) ペングフラン(以下、ペフノロー ルと略称する)が高限圧症ないし様内降治療用 の点眼剤としても有用であることが見出された。 ところで医薬品の具備すべき基本的な性質と

ノロールをより 遺産により 安全な点眼液として 製剤化、すなわち低濃度で有効性を発揮しかつ 局所刺激がより少なくしかも長期間安定な製剤 化が可能となるという事実を見出し、本発明を 完成するにいたつた。

すなわち本発明は、(A) ペフノロールの限科学的に許容しうる水溶性の塩を 0.05~4.0%(W/V%、以下同様)、(B) 塩化ペンザルコニウムまたは塩化ペンゼトニウムを 0.001~0.1%、(O) ヒドロキシブロビルメチルセルロース(HPMC、以下同様)を 0.01~1.0% 含有してなり、かつ緩衝剤で pHを 5.0~8.0 に調整してなる眼圧調整用点眼液に関する。

本発明はペフノロールによる眼圧降下作用は その眼内移行量に依存し、ペフノロールの眼内 移行量は側成分である塩化ペンザルコニウムま たは塩化ペンゼトニウムおよび(C)成分である HPMCの存在によつてポリピニルアルコールを 用いたばあいよりも一層大巾に増大すること、 かつペフノロールの眼内移行量は特定のPH領域 して有効性、安全性および安定性がある。これを高限圧症ないし縁内障治療用の点度な持続性をてみると限圧の降下作用とその適度な持続性を有し、しかも副作用がなく、すなわち離れの配対に影響を及ぼさず、限の屈折に影響を及びさく、さらに製剤としてからないがあるととが必要とされる。かかるとその有効性、安全性は太根らによりある程度実配されている(「眼科臨床を照」第73巻、第8号、85~40頁(昭和54年)がある。

そとで本発明者らは、さきにベフノロールの 点眼液にポリピニルアルコールなどを混ぜると より遠離により安全な点眼液として製剤化でき るという事実を見出し、特顧昭 54 - 114820 号 の発明を完成した。

その後さらに研究を重ねた結果、前配ポリピニルアルコールなどに代えてヒドロキシブロピルメチルセルロースを用いるときは、一層ペフ

でとくに増大すること、しかもペフノロールのヒトの眼に対する刺激が(B)成分をよび(C) 成分の存在をよび前記特定のPH領域で(C)成分としてポリピニルアルコールを用いたばあいよりも一層 演弱されること、さらにペフノロールは(B) 成分をよび(C) 成分の存在をよび前記特定のPH領域で(C) 成分としてポリピニルアルコールを用いたばあいよりも一層長期間安定であるというまつたく新たな知見を見出して完成されたものである。

しかして本発明の点眼液は、低濃度のペフノロールによつても効果的に緑内障眼などの眼圧降下作用を示しかつ局所刺激などの副作用がなく、しかも長期間安定であり、ペフノロールのすぐれた楽理作用を有効に発揮せしめうるところの\*\*きわめてすぐれた点眼液である。

本発明の点眼液において、(A) 成分として用いるペフノロールの眼科学的に許容しうる水溶性の塩としてはたとえば塩酸塩、クエン酸塩、硫酸塩、リン酸塩、マレイン酸塩、フマール酸塩などがあげられる。これらの塩のりででは経済

特開昭57-16817(3)

性、製剤後の安定性などの観点からとくに塩酸塩が好ましい。(A) 成分の濃度は 0.05~4.0%であることが必要であり、なかんづく 0.1~1.0%が好ましい。(A) 成分の濃度が前記範囲より低いと眼圧降下作用が顕著でなく、前別麻酔作用が発高いと不経済なだけでなく、局別麻酔作用が発現して続内降治療薬としてあまり好ましくない。

(B) 成分は細菌などによる汚染を防止するための通常の保存剤として作用するとともに後配で成分とともに(A) 成分の角膜透過性を促進してその限力をではなったが、から、(B) 成分の限内を行量を対しているものである。パラオキシ安息香酸メチャルなどの保存の限力をは、のである。のである。パラオキシ安息香酸プロピルなどの保存が開発を発力しては低濃度で防腐効果を対かかる(A) 成分のとして有効であり、限制に対して有効であり、はに塩化ベンザルコニクムが好ましい。(B) 成分の後の1001~0.108~0.01%が好ましい。(B) 成分の後

は戻液のPHとほとんど一致しており、前記的成分をよび(C)成分の存在とこのPH領域とが相まつて(A)成分の刺激作用が減弱される。 しかして PHが前配範囲より大きいと(A)成分の限性移行でし、前記範囲より小さいと(A)成分の限内を設定がし、前記範囲より小さいと(A)放分の限内を設定がある。 PH 製造 A を はいかい たとえばりン 酸ニ 木 ま カリクムの組合わせがとくに好ましいなのとしてあげられる。

本発明の点眼液には前記成分以外に塩化ナト リウム、塩化カリウム、ホウ酸などの通常の 加剤を配合してもよい。

本発明の点眼液はたとえば高眼圧緑内障患者 に1~2 類程度点限すると約3~4時間で正常 眼圧にもどる程度にすぐれた眼圧降下作用を示 す。

本発射の点眼液の調製法はとくに制限されないが、たとえば緩衝剤の水溶液に(C) 成分を振加容解し、ついでとれに(A) 成分と(B) 成分を保加路

度が前記範囲より低いと防腐効果が充分でなくかつ(A) 成分の限内移行量を増大する作用に乏しく、前記範囲より高いと局所刺激作用など好ましくない作用が発現してくる。

(C)成分は点限液に粘性をもたせて限圧降下作用を持続させるのは角膜を保護する作用とともに(A)成分の角膜透明用を促進してもの限内移行量を増大させる作用を増充が出ている。(C)成分としてはHPMCが用いたが必要である。(C)成分としてはHPMCが用いたが必要であり、なかんづく1.0~1.5%がと思いるととい。(C)成分の最度なりに発展がより、大変が発展を増大があり、大変が発展を増大があり、大変が発展を増大があり、大変が発展を増大があり、大変が発展を増大があり、大変が発展を増大があり、大変が発展を増大があり、大変を表し、は、大変を表し、大変を表し、表し、大変を表し、表し、大変を表し、大変を表し、大変を表し、大変を表し、大変を表し、大変を表し、大変を表し、大変を表し、大変を表し、大変を表し、大変を表し、大変を表し、大変を表し、大変を表し、大変を表し、表し、大変を表し、大変を表し、大変を表し、大変を表し、大変を表し、大変を表し、大変を表し、大変を表し、大変を表し、大変を表し、大変を表し、大変を表し、大変を表し、大変を表し、大変を表し、大変を表し、など、大変を表し、大変を表し、大変を表し、など、大変を表し、

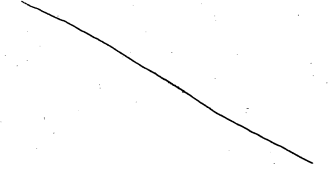
本発明の点眼液は pH 5.0~8.0、好ましくは 6.8~ 7.6 に調整される。(A) 成分の眼内移行量はかかる pH 領域で増大する。しかもこの pH 領域

解し、えられた浴液に水を加えて所望の機度に 関整したのち除菌炉過することによつて関製される。媒体の水としては通常蔵菌精製水が用い られる。

つぎに実施例および比較例をあげて本発明の 点眼液を説明する。

#### 実施例 1 および比較例 1 ~ 4

第1表に示される処方にしたがつて点眼液を 比型した。(A) 成分、(B) 成分をよび(C) 成分を pH 5.0~8.0 の緩衝液に容解し、水を加えて各点 眼液を翻製した。第1表においてBFEはベフノ ロールの塩酸塩を意味する。



特開昭	57	-168	17	(4)
-----	----	------	----	-----

		実	莲	例	1	Ø	点	眼	液	Ħ	•	IJ	ン	鮻	=	水	霥	ħ	.ij	ø	4	
	(	無	水	)	Ł	ij	ン	鮻	水	楽	=	t	ŀ	y	Þ	٨	Ç	i 2	水	塩	)	
	を	被	菌	精	製	*	ł۲	76	解	L	t	容	液	80	m e	ŧ۲	塩	化	t	F	ij	
	ゥ	Ä	を	溶	解	L	٠,	ح	n	ł۲	H	P M	C	ź	杰	χi	L		激	L	. <	
	搅	拌	L	τ	完	全	łC	榕	Ħ	Æ	L	Ю	•	2	h	τ	В	FE	٤	10	85	
	塩	化	~	ン	*	ル	Þ	=	ø	4	容	液	を	茶	加	L	浴	解	ŧ	L	約	
	٤	6	ħ.	た	俗	液	ł۲	献	麽	精	製	水	を	加	۶	τ	全		£	10:	n e	
	ł۲	L	九	Ø	5	除	菌	铲	過	ナ	る	ح	٤	+2	ľ	っ	τ	鹛	整	L	九	0
_	寒	施	例	L	Ø	点	眼	液	n	進	光	容	器	中	۲C	保	存	با_	九	H.	ぁ	
	n	#	ン	Ŧ	1	۲	*	ッ	1	ス	(	4(	<b>)</b> ~	-5(	)*C		A	B	60	00	n	
	ッ	1	ス	以	上	)	中	12	ı	ħ	月	閬	放	貫	L	τ	•	何	5	変	化	
	L	な	<b>ታ</b> ጉ	っ	Æ	•																
		<b>H</b> -	80	<i>(5</i> ):	1	n	٠.	88	275	H		н	РМ	C	Ė	44	ے	-			٠.	

比較例1の点眼液は、HPMC に代えてポリピニールアルコールを用いたほかは実施例1と同様の条件で調整したところ、実施例1とまつたく同様の結果を示した。

比較例2~4の点眼液はリン酸二水素カリウム(無水)とリン酸水素ニナトリウム(12水塩)を被菌精製水に溶解した溶液80meに塩化ナトリクムを溶解し、ついでBFEと10%塩化ペンザル

0.019 0.036 00 × 0.036 0.303 0.019 九数郎 比較例2 0.08 九数据 1 2.859 礟 0.08 0.250 米路包1 0.5 3 3  $\mathfrak{S}$ 3 3 3 7 3 巘 リン駅二大熊がリケム(熊长) # 10条 塩化ペンザルコニウム 海液 ķ パラオキシ牧商俗歌メチル キシ安息を数プロ )ン酸水業ニナトリケム( ポリピニュレス たナトラ 悩

コニクム溶液(比較例 2 )を添加するかあるいはBFEとバラオキシ安息香酸メチルおよびバラオキシ安息香酸プロビルを添加(比較例 8 ~ 4)し、約 60 °C にて溶解せしめ、えられた溶液に成態精製水を加えて全量を 100mg にしたのち、除路戸過することによつて勘製した。

えられた点服液をつぎの試験に供した。

#### (i) BFE の限内移行量

名点股液を麻酔しない 8 羽の クサギの目に 20 μ ℓ 点股 し、20 分後房 水を シリンジで引き出し、房 水中の B F E 濃度を 脚定した。 それぞれ一群 8 羽、合計 48 羽の クサギを 用いて 点股後 1 時間、 2 時間、 4 時間 かよび 6 時間 に かける 房 水中の B F E 濃度を 測定した。 結果を 第 1 図に示す。 第 1 図にかける 房 水中の B F E 濃度 は 8 羽の クサギの 平均値である。

#### (2) 假任降下作用

限圧計により各時間の限圧を測定し、点限 液を点限する前の限圧との差 (限圧降下(mmHe)) を求めた。結果を第2図に示す。第2図にお ける眼圧降下(mmHg)は一群8羽のタサギの平均値である。

#### (3) 眼に対する刺激作用

年令22~89才の正常な成人男子6人の有志者に各点服液を1 満(約85 pt)点服し、刺激の程度を観察した。結果を第8図に示す。第8図における刺激の程度はつぎの基準によった。

- :まつたく刺激を感じない。

+:わずかに刺激を感じる。

++: 明確に刺激を略じる。

+++:強い刺厳を感じる。

第1~8図から明らかなどとく、BFEの眼内 移行量かよび眼圧降下作用は塩化ペンザルコニ ウムおよび HPMC の存在により増強されること、 さらにヒトの眼に対する刺激も塩化ペンザルコ ニクムおよび HPMC の存在によつて減弱される ことがわかる。

実施例2~4 および比較例5~6

リン酸二水素カリウム(無水)とリン酸水素

特開昭57-16817(5)

ニナトリウム(12 水塩)の使用量を変えて点眼 液のPHを第2表に示すごとく変更したほかは実 施例1と同様にして点眼液を開製した。なおPH 8.5 の点眼液(比較例 6 )は沈殿が生じ襲製が 不可能であつた。

えられた各点眼液について実施例」と同様に して点眼 1 時間後の BFEの眼内移行量( 房水中の BFE 機度 )を関べた。 結果を第2表に示す。 ると前述のことく点眼液の関製が不可能である。 実施例 5 ~ 9 および比較例 7 ~ 9

塩化ペンザルコニタムの濃度を第3表に示す ごとく変更したほかは実施例1と同様にして点 眼液を闘製した。

えられた各点眼液について実施例1と同様にして点眼20分後のBFEの眼内移行量(房水中のBFE濃度)を觸べた。結果を第8表に示す。

	出欧列4	実施例2	実施例3	実施例4	出级例5
pH 房水中のBFE機度	4.5	5.4	6.7	7.6	8.5
のホーマンDF E破疫 (μ9/9)	0.3	0.9	2.0	2.6	-

第2 妥から、PHが高くなるにつれてBFEの眼 内移行量が増大し、PHが5.0~8.0の範囲内の点 眼液(実施例2~4)のはあいはBFEの眼内移 行量が充分であることがわかる。PHが 5.0 より 低い点眼液(比較例5)のはあいはBFEの眼内 移行歯が充分でない。なおPHが 8.0 より高くな

	<u> -</u> -							١
	比較倒7	北較何の	比較例7 比較例8 実路例5 実態例6 英語例7 実態例8 実態例9 比較	英格田 6	海路型7	東橋倒8	東西軍9	无数
(化ペンザルココウム 薬 原(な)	0	0.0005	0.0005,0.0015 0.004 0.009 0.02	0.004	0.009		0.08	6
水中の3万温度 (μg/g)	8.0	6.0	1.2	<b>.</b>	2.2	2.5	2.6	
								١

第3表から、塩化ベンザルコニウムの浸度が高くなるにつれてBFEの限内移行量が増大し、塩化ベンザルコニウムの浸度が 0.001~0.1%の範囲の水(実施例 5~9)のはあいはBFEの限内移行量が充分であることがわかる。塩化ベンザルコニウムの浸度が 0.001%より低い点限 化・サルコニウムの浸度が 0.001%より低限 (比較例 7~8)のはあいはBFEの限内移行量が充分でなく、一方 0.1 % より高いを行量が充分でなく、一方 0.1 % より高いを行量が充分でなく、一方 0.1 % より高いを行量が大きるいは BFEの限内移行したが、1 以上増大せずかつ限 粘膜に対する刺激が強す

第 4 表に示される処方にしたがつて実施例 1 と同様にして点眼液を闘製した。

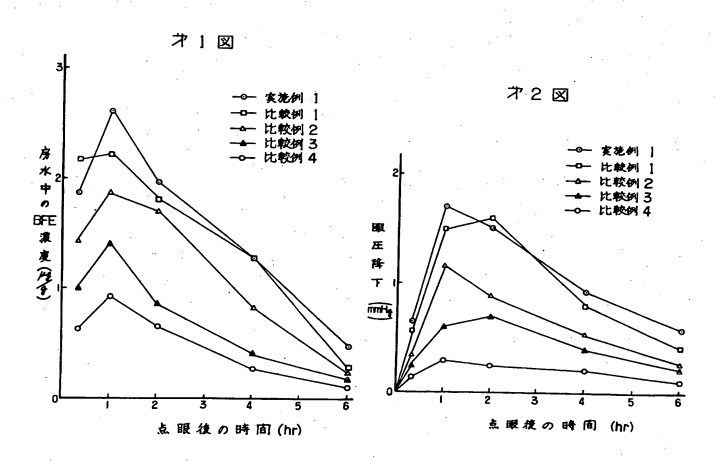
お 上	<b>*</b>	. <b>▼</b>	**		
ウム(株木)     (9)     0.5     0.5       ウム(12本地)     (9)     0.250     0.303       ウム(12本地)     (9)     2.859     0.794       ム     (9)     0.254     0.577       コニウム溶液     (m4)     0.5     0.5       ロコーウム溶液     (m4)     100     100       ロコーウム溶液     (m4)     100     100       ロコーウム溶液     (m4)     100     100       ロコーウム溶液     (m4)     100     100			<b>新宝10</b>	米格例 1.	東格倒 12
ウム(株木)     (9)     0.250     0.303       ウム(12水地)     (9)     2.859     0.794       ム     (9)     0.254     0.57       コニウム溶液     (m²)     -     0.1       エウム溶液     (m²)     0.1     -       (m²)     100     100       日     7.4     6.7		(6)	0.5	0.5	0.5
ウム(12木地) (9)     2.859     0.794       ム     (9)     0.254     0.527       コニウム溶液 (m²)     -     0.1       ニウム溶液 (m²)     0.1     -       (m²)     100     100       日     7.4     6.7	リン原二大戦なリウム(兼大)	8	0.250	0.303	0.250
(9)     0.254     0.527       コニウム部鉄 (m.t)     -     0.1       エウム部鉄 (m.t)     0.1     -       (m.t)     100     100       日     7.4     6.7	リン酸水素ニナトリウム(12水塩)	3	2.859	0.794	0.027
PMO 0条操作でンザルコニウム溶液 (m4) - 0.1 0 0条体化でンサルコウム溶液 (m4) 0.1 - 0.1 0 mm (m4) 100 100 100 100 pB 7.4 6.7 5	塩化ナトリウム	8)	0.254	0.527	0.705
0条種化ペンザルコニウム部数 (m4) - 0.1 0 0条種化ペンセトニウム語数 (m4) 0.1 -	омая	(6)	0.5	0.5	0.5
0条数化ペンセトロウム砲弾 (m4) 0.1	10条種化ペンザルコニウム部液	Î	ı	0.1	0.1
THE (m.f.) 100 100 TO	10条塩化ベンゼトニウム溶液	(PR	0.1	ı	I
7.4 6.7	<b>₩</b>	(pm)	100	100	100
	Вď		7.4	6.7	5.4

たられた点眼液はいずれも実施例! の点眼液と同様にすぐれた眼圧降下作用を示しかつ眼に対する刺激も被弱されており、しかも安定性にすぐれたものであつた。

#### 4. 図面の簡単な説明

第1~2 図はそれぞれ実施例1 および比較例 1~4 の点限液をウサギの眼に点眼したさいに おける房水中のBFE 濃度の変化および眼圧の変 化を示すグラフであり、第3 図は実施例1 およ び比較例1~4 の点眼液をヒトの眼に点眼した さいにおける刺激頻度を示すグラフである。

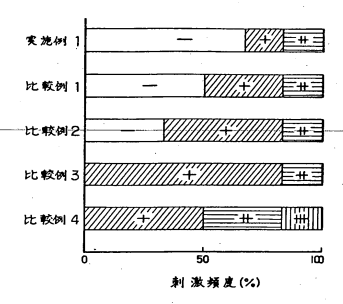
特許出顧人 科研業化工株式会社 代理人弁理士 朝 日 奈 宗 本學



#### 手 続 補 正 書(自発)

#### 才 3 図

昭和 55 年 8 月 13 日



 特許庁長官 川原能 雄

1 事件の表示

昭和 55 年特許願第 92067

碞

2 発明の名称

服比胸整用点眼液

3 補正をする者

事件との関係 特 許 出 願 人

住 府 東京都中央区日本橋本町4丁目7番地

カケンヤク カコウ 名 称 科 研 薬 化 工 株 式 会 社

2 0

代表者 滝 灘 館

4 代 理 人 〒540

住 所 大阪市東区京橋3丁目60番地 北川ビル 氏 名 (6522) 弁理士 朝 日 奈 宗 太

電話 (06) 943 — 8922(代).

#### 5 補正の対象

- (1) 明細書の「発明の詳細な説明」の権
- (2) 図面

#### 6 補正の内容

- (1) 明細書の3頁下から6行の「2-アセチル・1」を「2-アセチル・7」と補正する。
- (2) 同13頁12行の「48羽」を「60羽」と補正する。
- (8) 同17頁の第5 表をつぎのとおり補正する。

	元数定,	九較的 7 九較的 8 英格的 2 英格的 6 英格的 7 英格的 8 英格的 9 大概的 7 大數的	米高生5	米路町 6	液脂包7	夹饰的8	米隔图 9	无数部
塩化ペンザルコニウム	0	0.0005 0.0015 0.004	0.0015	0.00	0.00	0.009 0.02 0.08	0.08	0.1
多级								
房水中の 39至漁度	6.9	6.0	0.9 1.5 2.0 2.6	2.0	2.6	2.8	2.7	2.6
(0/01)								

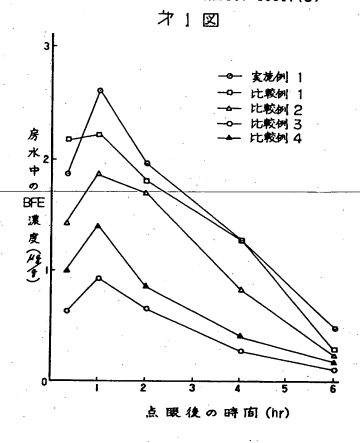
Ħ

(4) 図面(第1 図および第2 図)を別紙補正された図面(第1 図および第2 図)のとおり補正する。

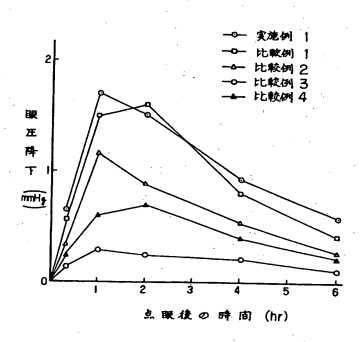
#### 7 添付番類の目録

(1) 補正された図面(第1図および第2図)

4 25



才2図



手続補正書(自免)

昭和 55年 8 月 14

特許庁長官 川 原 能 雄 殿

1 事件の表示 昭和 55 年特許願第 92067 号

3 補正をする者 事件との関係 特 許 出 顔 人 住 所 東京都中央区日本橋本町 4 丁目 7 番地 カケンヤクカコウ 名 孫 科 研 製 化 工 珠 式 会 社

タキ ザワ クマ イチ 代表者 滝 澤 龍 一

4 代 理 人 〒540 住 所 大阪市東区京橋3丁目60番地 北川ビル 氏 名 (6522) 弁理士 朝 日 奈 宗 太 特許庁 電話(06)943 - 8922(代)

#### 5 補正の対象

(1) 明細書の「特許請求の範囲」の欄

# 6 補正の内容

- (1) 明細書の「特許請求の範囲」を別紙「補正された特許請求の範囲」のとおり補正する。
- (2) 明細書 7 頁 3 行の「0.1~1.0」を「0.1 ~2.0」と補正する。
- (8) 同 8 頁10行の「0.02~2.0%」を「0.01~ 1.0%」と補正する。
- (4) 同 8 頁 11 行の | 1.0 ~1.5%」を「0.1 ~ 0.5%」と補正する。

#### 7 添付書類の目録

(1) 補正された特許請求の範囲

1通

「1 (A) 2 - アセチル・ 7 - (2 - ヒドロキシ・3 - イソプロビルアミノプロボキシ)ベンソフランの服科学的に許容しうる水溶性の塩を0.05~ 4.0 W/V%、(B) 塩化ベンザルコニウムまたは塩化ベンゼトニウムを0.001~ 0.1 W/V%、(C) ヒドロキシプロビルメチルセルロースを0.01~ 1.0 W/V% 含有してなり、かつ級術剤でpHを5.0~ 8.0 に関整してなる限圧調整用点限液。

補正された特許請求の範囲

- 2 (A) 成分の漫度が 0.1 ~ 2.0 W/V% である特許 請求の範囲第 1 項記載の点眼液。
- 5 (B) 成分の適度が 0.003 ~ 0.01 W/V%である特 許請求の範囲第1項記載の点眼液。
- : (0) 成分の濃度が 0.1 ~ 0.5 W/V% である特許 請求の範囲第 1 項配載の点眼液。
- 5 pHが 6.8 ~ 7.6 である特許請求の範囲第1 項記載の点限被。
- 6 (A) 成分が塩酸塩である特許請求の範囲第 1

項記載の点限液。」

手 続 補 正 轡(自発)

以上

昭和 55 年 8 月 27 日

特許庁長官 川 原 能 雄 刷

- 1 **ず**件の表示 昭和 55 年特許顧第 92067 号
- 3 補正をする者

事件との関係 特許出願人

住 所 東京都中央区日本橋本町 4 丁目 7 掛地

カケンヤクカコウ 名 称 科 研 薬 化 工 株 式 会 社 学 サウ クマ イチ 代表者 商 海 酢 一

4 代 理 人 〒540

住所 大阪市東区京橋3丁目60番地 北川ビル 宗朝州 氏名 (6522) 弁理士 朝 日 奈 宗 太太〇理 88 版 (06) 943 — 8 9 2 2 (代) <sup>50</sup>奈太

#### 5 補正の対象

- (1) 明細書の「特許請求の範囲」の欄
- (2) 明細書の「発明の詳細な説明」の欄

#### 6 補正の内容

- (1) 明 書 の 「特 許 請 求 の 範 囲 」 を 別 私 「 補 正 さ れ た 特 許 請 求 の 範 囲 」 の と お り 補 正 す る 。
- (2) 明細費7頁3行の「0.1~1.0」を「0.1 ~2.0」と補正する。

- 7 添付書類の目録
  - (1) 補正された特許請求の範囲

1 通

# 補正された特許請求の範囲

1 (A) 2 - アセチル・7 - (2 - ヒドロキシ・3 - イソブロビルアミノブロボキシ)ベンソフランの眼科学的に許容しうる水溶性の塩を0.05 ~ 4.0 W/V%、(B 塩化ベンザルコニウムをたは塩化ベンゼトニウムを0.001 ~ 0.1 W/V%、(のヒドロキシブロビルメチルセルロースを0.01 ~ 1.0 W/V% 含有してなり、かつ設備剤でpH を 5.0 ~ 8.0 に調整してなる眼圧調整用点眼液。

- 2 (A) 成分の濃度が 0.1 ~ 2.0 W/V% である特許 請求の範囲第1項記載の点限限。
- 3 (B)成分の濃度が0.003 ~ 0.01 W/V% である 特許請求の範囲第1項記載の点限液。
- 5 pHが 6.8 ~ 7.6 である特許 請求の範囲第 1 項記載の点限液。
- 6 (A)成分が塩酸塩である特許請求の範囲第1

項記載の点限液。」

以上

手 続 補 正 書(自免)

昭和 55 年 2 月 5 日

特許庁長官 川 原 能 雌 即

- 1 事件の表示 昭和 55 年特許願第 92067 <sub>長</sub>
- 3 補正をする者

事件との関係 特許出願人

カケン オクカコウ 3 称 科研薬化工株式会社 タキ ザフ タマ ゼ 代表者 瀬 羅 熊 仲

. ....

住所 大阪市東区京橋3丁目60番地 北川ビル 氏名 (6522) 弁理士 朝日奈宗 オ

電話 (06) 943 — 8922(代)

4 代 理 人 〒540

-130-

- 5 補正の対象
  - (1) 明細書の「発明の詳細な説明」の欄
- 6 補正の内容

Γ

- (1) 明細書12頁7行の[10]を「100」と補正する。
- (2) 同15頁の第2 突をつぎのとおり補正する。

	比較例5	実施例2	実施例3	実施例4	比較例6
рН	4.5	5 - 4	6.7	7 - 6.	8.5
房水中の BPE 機度 (μ9/9)	0.3	0.9	2.0	2 - 6	-

(3) 同20頁1~2行の「実施例1の点脳液と同様に」を削除する。

以上

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.